Abstract of

ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Patent Number:

JP3273087

Publication date:

1991-12-04

Inventor(s):

NAKANO TSUYOSHI; others: 03

Applicant(s):

SUMITOMO CHEM CO LTD

Requested Patent:

Application Number: JP19900075225 19900322

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09K11/06; C08G61/02; C08G61/12; C08G73/00; H05B33/14

EC Classification:

Equivalents:

JP3265395B2

Abstract

PURPOSE:To obtain a thin organic electroluminescent element readily by spin coating or casting, by employing as a charge transfer material a specific conductive polymer in which aromatic rings and bonding groups are alternately combined.

CONSTITUTION:In an organic electroluminescent element in which a luminescent layer and a charge transfer layer are provided between a pair of electrodes, at least one of which being transparent or translucent, a conductive polymer having a repeating unit represented by Ar-B (Ar. an aromatic hydrocarbon group with 6 or more carbon atoms or a heterocyclic aromatic hydrocarbon group with 4 or more carbon atoms; B: CH=CH or NH) is employed for the charge transfer layer. Examples of such conductive polymer include poly-p- phenylenevinylene, poly-2,5-dialkyl-p-phenylenevinylene, poly-2,5dialkoxy-p- phenylenevinylene, poly-2,5-thienylenevinylene and polyaniline.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

19日本国特許庁(JP)

⑩ 特許 出 願 公 閉

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-273087

母公開 平成3年(1991)12月4日

Dint.Cl.				識別配号	庁内整理番号
	09 08		11/06 61/02 61/12	NLF NLJ NTB	7043-4 H 8215-4 J 8215-4 J 8830-4 J
н	05	В	73/00 33/14	NTB	8830-4 Ĵ 8815-3 K

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

9発明の名称 有機エレクトロルミネツセンス電子

②特 取 平2-75225

❷出 順 平2(1990)3月22日

野 中 何 発明 茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式会社内 何 発明 土 居 茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式会社内 伊発 野口 公 信 茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式会社内 伊発 大 西 敏 博 茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式会社内 の出 順 人 住友化学工業株式会社 大阪府大阪市中央区北浜 4 丁目 5 番33号 20代理人 弁理士 跨石 光源 外1名

明 解 書

1、発明の名称

有機エレクトロルミネッセンス業子

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一方が透明または半透明である一 対の電極間に発光層および電荷輸送層を有する有 機エレクトロルミネッセンス素子において、電荷 輸送層として一般式 (I)

-Ar-B-

Ar: 炭素数 8 以上の芳香族炭化水素基、または炭素数 4 以上のヘテロ電芳香族炭化水素基、

B:-CH=CH-基あるいはーNH-基

で示される繰り返し単位を育する導電性高分子を 用いることを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子

(2) 準電性高分子がポリーpーフェニレンピニレン、ポリー2,5-ジアルキル-p-フェニレンピニレン、ポリー2,5-ジアルコキシーp-フェニレンピニレン ポリー2,5-チエニレンピニレンま

たはポリアニリンである請求項1記載の有機エレクトロルミネッセンス業子

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、有機エレクトロルミネッセンス素子に関するものであり、詳しくは、作製方法が簡便で安価な各種表示装置の発光体として用いられる有機エレクトロルミネッセンス素子と、その作製方法に関するものである。

(従来の技術)

有機堂光材料を用いたエレクトロルミネッセンス素子(以下BL素子という)は、無機BL素子という)は、無機BL素子に比べ、駆動電圧が低くて輝度が高く、どの発光も容易に得ることができるという特徴があり、多くの試みが報告されていた。しかしたのでは、電腦が高いたのでは、有機物発光層に感光体として用いられていた有機物正孔輸送材料を積層した2層構造を作製し、高効率。高輝度のBL素子を実

変させた(特勝昭59-194593号公報)。さらに、それ以後、有機物電子輸送材料と有機物正孔輸送材料で有機物発光槽を挟み込んだ3 唐標道の素子 [ジャパン・ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス (Jpa. J. Appl. Phys.) 27, L269(1988)) や、発光層に種々の色素をドーピングすることにより種々の色のB L 発光素子が作製されている [ジャーナル・オブ・アプライド・フィジックス (J. Appl. Phys.) 第65巻、3610頁(1989 年))。 [発明が解決しようとする異態]

これまで報告されてきた有機物EL素子は発光 層や電荷輸送層を真空中で業着することにより、 作製されていた。しかしながら、真空業者法では 大量生蔵に向かず、また大面接の素子を作製する には限度がある。また、EL素子をLCDなどの 非発光性のパックライト厳明として用いる場合、 大面積化の要求は大きく大量生産も必要である。

それに関して、ポリピニルカルパゾールを代表 とした高分子半導体にペリレンやトリフェニルブ タジェンなどの蛍光物質を分散させたものをスピ ンコーティングしてEL素子の発光層にする試みがある (Polymer., 24, 748(1983)) が、膜の強度や均一な発光面を得るのに問題がある。

〔暴題を解決するための手段〕

本発明者らは、導電性高分子の応用について総 意検討した結果、共役額が十分に長いものは、キャリアの移動度が高く、スピンコーティング法や キャスティング法等によって簡便に再願化が可能 な電荷輸送材料として用いることができることを 見い出し、本発明に到達した。

すなわち、本発明は、少なくとも一方が透明または半透明である一対の電極間に発光層および電荷輸送層を有する有機エレクトロルミネッセンス素子において、電荷輸送層として一般式(I)

$$-Ar - B - (I)$$

Ar: 炭素数 5 以上の労者族炭化水素基、また は炭素数 4 以上のヘテロ環労者族炭化水 素基、

B:-CH=CH-基あるいはーNH-基 で示される繰り返し単位を有する導電性高分子を

用いることを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス業子を提供することにある。

以下に本発明によるEL業子について詳細に説明する。

本発明に用いる一般式(I)に示す導電性高分子は、芳香環と結合基が交互に結合した高分子である。但し、電荷輸送材として用いる場合には、比較的共役最長の長いものが好ましい。

導電性高分子の合成法としては特に限定されないが、例えば次に述べるようないくつかの方法を 用いることができる。

特別平1-254734号公報に記載されているスル ホニウム塩分解法では一般式(II)

$$X^{-} \xrightarrow{R_1} S^{+} - CH_1 - A_{\Gamma} - CH_2 - S \xrightarrow{R_2} X^{-} \qquad (\square)$$

(Arは炭素数 6 以上の芳香族炭化水素基、または炭素数 4 以上のヘテロ環芳香族炭化水素基、R¹。R²は炭素数 1 ~ 8 の炭化水素基、X² は対イオンを表す。)

で示されるモノマーを水溶液中、0℃付近でアルカリと反応をせることにより得られる、倒線にスルホニウム塩を育する高分子中間体、あるいはそれをアルコール溶媒と反応をせて得られる、アルコキシ基を倒線に育する高分子中間体を熱処理することにより一般式(1)に示される郷電性高分子を得ることができる。

特闘昭59-189746号公報に記載の最ハロゲン化法では一般式(II)

(Ar は上記と関機なものを表し、Xiはハロゲンを表す。) で示されるジハロゲン化合物を溶液中でも一プトキシカリウム等のアルカリにより縮合することにより、導電性高分子を得ることができる。

また、本発明に用いる一般式(I)の専定性高分子の内でBがピニレン基の場合は、炭素数 8 以上の芳香族炎化水素、または炭素数 4 以上のヘテロ環芳香族炎化水素であり、具体的にはArが無量換のものは p ーフェニレン、2.5~ジアルキルー

p - フェニレン、 2, 5 - ジアルコキシ- p - フェ ニレン、2,5-チエニレン、2,6-ナフタレンジイ ル、5,10-アントラセンジイルが例示され、好ま しくはローフェニレンである。また、核量換方者 族炭化水素基としては炭素数1~22の炭化水素基 または炭素数1~22のアルコキシ基を1ないし2 個核屋換したものが好達に用いられる。置換釜で ある炭素数1~22の炭化水素基置換基としてはメ テル、エテル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘ キシル、ヘブチル、オクチル、ラウリル、オクタ デシル基などが例示される。また、炭素敷 1 ~22 のアルコキシ基としてはメトキシ、エトキシ、ブ ロビルオキシ、ペンテルオキシ、ヘキシルオキシ、 ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、ラウリルオキ シ、オクタデシルオキシ基等が例示される。 校屋 .. **換芳香族基について、より具体的にはモノメチル** ーカーフェニレン、 モノメトキシーヮーフェニレ ン、2,5~ジメチルーp-フェニレン、2,5~ジメ トキシーローフェニレン、モノエチルーローフェ ニレン、2.5-ジエトキシーp-フュニレン、2.5

ージエチルーpーフェニレン、モノブチルーpーフェニレン、モノブトキシーpーフェニレン、モノブトキシーpーフェニレン、2,5-ジプトキシーpーフェニレン、2,5-ジペプトキシーpーフェニレン、2,5-ジオクトキシーpーフェニレン、2,5-ジラウリルーpーフェニレン、2,5-ジステアリルーpーフェニレン、2,5-ジステアリルーpーフェニレン、2,5-ジステアリルオキシーpーフェニレンが供示される。

また、炭素数 4 以上のヘテロ環方書放炭化水果基としては複素 5 異環が好ましく、2,5ーチェニレン、2,5ーフランジイル、2,5ーピロールジイルあるいはそれらの3位かつ/あるいは4位への屋換体が例示される。より好ましくは、2,5ーチェニレン、8 ー C 1-11アルキルー2,5ーチェニレンである。

最も好ましくはArがpーフェニレン、2,5-ジ C:-, アルキルーpーフェニレン、2,5-ジC:-。

アルコキシーpーフェニレン、2,5~チエニレンである。

本発明に使用の郷電性高分子のうちで、Bが 一NH-の場合は、アニリン又はアニリン誘導体を 公知の方法で電解酸化重合、あるいは化学酸化 合することにより得られるポリアニリンおよび の誘導体が好ましい。ポリアニリンおよびの 等体を溶解に溶解させるには、重合後、アルカリ 溶液で処理することが好ましい。 な水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 ア水、ヒドラジンなどが用いることができる。

上記の高分子中間休または将電性高分子を存譲 化する方法としてはスピンコート法、キャスト法 などの方法で均一な存襲を得るには、その分子量 は十分高いことが必要である。重合度は5以上で あり、より好きしくは、重合度18~50000である。 具体的にはゲルバーミエションクロマトグラフィ ーによる分子量測定において分子量2800の標準ポーリステレンに担当する溶媒溶出位置以前に溶出す る高分子量を有するものが効果的である。 スルホニウム塩分解法で得られる高分子に対 を用いる場合には共役系高分子に転換する、光 側値の脱離処理を行う。脱離処理としるが、、 が必要が成立したが一般的であるよって共役の が変えをできる。すなわら、 を表表を表現できる。すなわら、 を表表できる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなわら、 を表表でできる。すなかのはとととなる。 であれば熱処理を行う。 が存むに用いる場合は高温加熱処理を行うのが行ましい。 には200℃~400℃で熱処理を行うのが行ましい。

無処理時間については、個様の影階反応が超さる時間であれば特に製器はなく、一般的には10分~8時間程度である。 無処理する際の学問気については、高分子フィル 無処理する際の学問気については、高分子フィル の変質が起こらない学問気であれば特に ないないないないないないないであれば特に 定されず、一般的にはNa、Ar、Ha等の不活性がで のであるい。 高分子中間体スルホニウム塩の対イオンボについては、CIで、Brで等のハロゲンイオン、さらにそのハロゲンイオンを置換することによって、BP。で、
アートルエンスルホン酸イオンの種類によって、イオーンである。対イオンの種類に大きく異なが、アーゲンイオンを例にとればCIでよりもBrでが対イオンである方が鉄脱離反応が起きかい。対イオンの場合にはN. N-ジメテルホルムアミン酸イオンの場合には高分子スルホニウム塩中間体別域をアルコキン基化することが可能である。

本発明のBL案子の構造を第1回に示す。BL 業子の製造過程で用いる透明な薄膜電視としては 等電性の金属酸化物膜、半透明の金属溶膜等が用 いられる。この電極の材料として具体的には、イ ンジウム・スズ・オキサイド(ITO)酸化スズ (HBSA)、AN、Pt、Ag、Cu等が用いられ、膜厚と しては50人~1 μm 程度、好ましくは100人~500 人程度であり、作製方法としては、宜空業者法、

ぞれ化合物単独で用いるが、さらに公知の電荷輸送材料や発光材料と組み合わせて使用しても高いまなわち、本発明における導電性高分子の電荷輸送体(例えば、トリフェニルジアミン誘導体。ペリレン誘導体など)と組み合わすことができ、また、本発明における導電性高分子の電荷輸送層は、公知の発光体(トリス(8ーヒドロキシキノリン)アルミニウム結合多環化合物及びその誘導体等)と組み合わせることもできる。

また、電荷輸送層と発光層は(発光層/電荷輸送層)または(電荷輸送層/発光層)という2層の組み合わせの他に、(電荷輸送層/発光層/電荷輸送層)という3層の組み合わせの構造をとることもできる。3層の場合の2つの電荷輸送層は異なった材料であってもよい。

すなわち、本発明の有機EL業子の構造の一例 (電荷輸送層/発光層/電荷輸送層)を具体的に 示すと第1回のように、透明基板!上に透明電板 2を設け、さらにその上に電荷輸送層3、発光層 スパッタリング法、メッキ法などが用いられる。

罪電性高分子の電荷輸送層を作製する際、一般式(I)で示される事業性高分子あるいはその高分子中間体の溶液を電極上にスピンコーティング法、キャスティング法、ディッピング法、バーコート法、ロールコート法等を用いて存襲化する。 誤率としては、50人~10μm、電流密度を上げて発光効率を上げるために好ましくは100人~1μmである。

なお、高分子中間体を存験化した場合は、その 後に熱処理を行って導電性高分子に変換させる。

また、導電性高分子に従来の電子写真で電荷輸送材料として使用されている材料を混合して用いてもよい。これらの電荷輸送材料としてトリフェニルアミン系等が例示される。

本発明において使用の発光層としては特に限定されず、例えば特別昭 57 – 51781、同 59 – 194898 号公報に記載されているもの等、公知のものが使用可能である。

本発明において、発光層、電荷輸送層は、それ

4、電荷輸送層3および電極5を設けた構造を有 している。

本発明のEL素子の製造過程で用いる電子注入 陰極材料としては、AI、In、Mg、Mg-Ag合金、In -Ag合金、グラファイト再製等のイオン化エネル ギーの小さい金属が用いられる。膜厚としては、 50人~1 μmの素子をできる限り薄くするために 好ましくは500人~1000人で、作製方法としては 真空薫着法。スパッタリング法等が用いられる。 【発明の効果】

本発明のEし案子における世貨輸送層の材料はは熱的に安定であり、導電性高分子あるいはその中間体が有機溶媒に可称であり散形性に富み、素子作製が容易に行える。

本発明によるEL来子によれば、バックライト としての面状光源。フラットパネルディスプレイ 等の装置としての好達に使用される。

(実施例)

下紀に本発明の実施例を示し、さらに詳しく説明する。ただし、本発明は以下の実施例によって

何ら制限されるものではない。 実施例 1

モレキュラー・クリスタルス・アンド・リキッ ド・クリスタルス(Wol. Cryst.Liq. Cryst.)パー ト 5,119,173~180頁(1985)に記載の方法に従い、 過硫酸アンモニウムを酸化剤としてアニリンを化 学融化重合してポリアニリン (以下PAn) を得 た。その後、水酸化ナトリウム水溶液処理、洗浄、 乾燥し、N.Nージメチルホルムアミド(DMF) に溶解させた。1T0帯裏をスパッタリングによ って200人の犀みで付けたガラス基板にPAnの DMF海液を回転数2000rpaのスピンコーティン グ法により200人の厚みで並市した。その後、200 ℃で2時間乾燥した。次いでその上にペリレンを 業者法によって作成した。業者のときの真空度は 5×10⁻⁴Torrでペリレンの膜厚は1800人であった。 さらにその上にアルミニウム電極を蒸着してEL 業子を完成させた。この業子に電圧45Vを印加し たところ、電流密度42mA/cm[®]の電流が流れ、無度 0.11cd/a' の景色のEL発光が観察された。輝度

は電流密度に比例していた。

実施例 2

特別平1-9221 号公報に記載の方法に従い、2、5ーチエニレンジスルホニウムプロミドをアルカリで重合し、メタノールと反応させてポリー2、5-チエニレンピニレン(PTV)の中間体であるポリー2、5ーチエニレンーメトキシエテレンを得た。ITO薄膜をスペッタリングによって200人の厚みで放った。そのではなり700人の厚みで放布した。そのでは、Ng中で200℃、2時間無処理した。無処理シークがはより700人の厚みで致した。無処理シーとによりPTV中間体の展尾は400人に減少したいた。ここで、赤外吸収スペクトルを測定したという、1100cm⁻¹の中間体件有の吸収ピークがな対料とした。

次に、特別平1-78217の記載の方法に従い、2,5-ジヘプチルオキシーゥーキシリレンプロミドをセーブトキシカリウムで補重合して、ポリー2,

5-ジヘプチルオキシーpーフェニレンピニレン (HO-PPV) を得た。このクロロホルム溶液を上記『TO上に塗布したPTV薄膜上に回転数2000rpmのスピンコーティング法により1000人の厚みで塗布し、発光材料とした。さらに、その上にAI電優を素着によって1000人の厚みで作製した。ITO電艦、AI電艦には個ペーストで端子をとり、エポキン樹脂で翻定した。

作製した 2 層被層型素子に電圧35 V を印加したところ、78A/cm[®]の電流密度で、輝度 0.12cd/m[®]の黄性色の発光が観察された。発光スペクトルのピーク波長は580nmで、HO-PPVスピンコート準額の蛍光のスペクトルと一致していた。また、発光強度は電流密度に比例して増加した。実施例 3

特殊的59-199746号公報の記載に従い、pーキシリレンーピス(ジエチルスルホニウムプロミド)を水溶液中、水酸化ナトリウム水溶液を摘下して重合し、ポリーpーフェニレンピニレン(以下PPV)の中間体であるポリーpーフェニレンピニ

作製した 2 層積層型素子に、電圧 30 V を印加したところ、17 mA/cm^2 の電波密度で、輝度 0.09 cd/m^2 の黄檀色の発光が確認された。発光スペクトルは実施例 2 と同様であった。

実施例 4

実施例1と関係にしてPAnを製製して電荷輸送器とした。 さらに、その上に実施例2と同様に

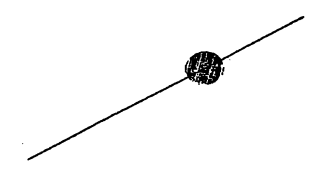
してHO-PPVをスピンコーティングし、AI電 長を業着して素子を完成させた。

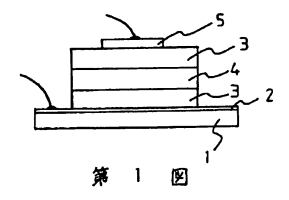
作製した 2 層積層型素子に、電圧50 V を印加したところ、 $2aA/ca^2$ の電流密度で、輝度 0.04 cd/ a^2 の食糧色の発光が確認された。発光スペクトルは実施例 2 と同様であった。

4. 図面の歯単な説明

第1団は本発明における有機エレクトロルミネッセンス業子の一実施例の概念的な新面構造を表す。

1・・・透明基板、2・・・透明電極、8・・・・電荷輸送順、4・・・発光層、5・・・電極





```
【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載
【部門区分】第3部門第3区分
【発行日】平成10年(1998)10月6日
```

```
【公開番号】特開平3-273087
[公開日] 平成3年(1991) 12月4日
【年通号数】公開特許公報3-2731
[出願番号]特願平2-75225
【国際特許分類第6版】
 C09K 11/06
            NLF
 C08G 61/02
     61/12
            NLJ
     73/00
            NTB
 HO5B 33/14
[FI]
 C09K 11/06
               Z
 C08G 61/02
            NLF
      61/12
            NLJ
```

NTB

手續減正常 (自発)

平成9年8月/9日

特許疗具官職

1.事件の表示

平成2年特許職業75225号

73/00 HO5B 33/14

1. MEETON

本件との関係 特許出職人

在所 大阪市中央医北京岡丁目 5番 8 号

名称 (303) 你女化学工课样式会社

代表會 穿 英地

8. 代理人

业所 大阪市中央区党共同丁昌 5 億 8 3 年

4条 住灰化学工具体式会社内

氏名 弁理士(1928) 大保山 隆 4. 領王により地加する前は項の款 2

5. 雑臣の対象

男服者の特許請求の範囲の観

6. 植玉の内容 別紙の当り

GL.

MIR

修計論文の概能

(1) 少なくとも一方が達到さたは半途別である一分の電値間に発光層および電 神論送過を有する有機エレクトロルミネッセンス余子において、電荷輸送層とし て一般式(I)

-Ar-B- (1)

A F: 資産数6以上の労労施資化水泉基。または炭素数4以上のヘテロ期労 労譲身化水泉基。

B:-CH=CH-基あるいは-NH-高

で示される前り返し単位を有する非常性食分子を用いることを特徴とする有機エ レクトロルミネッセンス条子。

(2) 準電性高分子がポリーローフェニレンピニレン、ポリー2、8 ージアルキルーローフェニレンピニレン、ポリー2、8 ージアルコキシーローフェニレンピニレン、ポリー2、6 ーチエニレンピニレン、ポリアニリン<u>またはポリアニリン登場性</u>である第2項1 記載の有機エレクトロルミネッセンス余子。

(9) 智水明1 記載の有機エレクトロルミキッセンス原でにおいて、Bがビニレン基であり、キウス 「 が p - フェニレン、 2、 5 - ジアルキルー p - フェニレン、 2、 5 - ジアルキルー p - フェニレン、 2、 5 - ジアルキルー p - フェニレン、 2、 5 - デエニレン、 2。 6 - ナフタレンジイル、 供売数1 ~ 2 2 のアルコキン基が一もしくは二個独した p - フェニレン、 供売数1 ~ 2 2 のアルコキン基が一もしくは二個独した p - フェニレン、 またけ供売数1 ~ 2 2 のアルコキン基が 2、 5 位に二個独した p - フェニレンであることを登録とする有機エレクトロルミキッセンス原子。

(4) 哲地明1 都他の有機エレクトロルミネッセンスポテにキいて、単句故言会 デボ、アニリンまたはアニリン関導体を、電信観化協会も多いな企業験化協会す ることにより得られるポリアニリンまたはポリアニリン関係体であることを依頼 とする有機エレクトロルミネッセンス除予。